## (12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



### 

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 24. Juni 2004 (24.06.2004)

**PCT** 

## (10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 2004/052985 A1

- (51) Internationale Patentklassifikation7: C08L 23/00, D06M 13/46, 13/50, C08K 5/10
- (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP2003/013826
- (22) Internationales Anmeldedatum:

6. Dezember 2003 (06.12.2003)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

102 57 730.7 11. Dezember 2002 (11.12.2002) DE 103 07 867.3 25. Februar 2003 (25.02.2003) DE

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): COROVIN GMBH [DE/DE]; Woltorfer Strasse 124, 31224 Peine (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): BORNEMANN, Steffen [DE/DE]; Anger 84, 06800 Jessnitz (DE). JOERRES, Volker [DE/DE]; Kampweg 6 c, 31234 Edemissen (DE). VOGES, Michael [DE/DE]; Am Südhang 11, 64739 Hoechst (DE).
- (74) Gemeinsamer Vertreter: KEPETS FERBER, Patricia; Corovin GmbH. Woltorfer Strasse 124, 31224 Peinc (DE).

- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), curasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

### Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der f\(\text{ur}\) \rightarrow \text{Anderungen der Anspr\(\text{uch}\) che geltenden
   Frist; Ver\(\text{off}\) fentlichung wird wiederholt, falls \(\text{Anderungen}\) eintreffen

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

- (54) Title: HYDROPHILIC POLYOLEFIN MATERIALS AND METHOD FOR PRODUCING THE SAME
- (54) Bezeichnung: HYDROPHILE POLYOLEFINMATERIALIEN UND VERFAHREN ZU DEREN HERSTELLUNG
- (57) Abstract: The invention relates to polyolefin materials, especially fibres and/or filaments and/or nonwovens and/or nonwoven products, produced from at least one polyolefin and a melt additive containing a fatty acid ester. According to the invention, a subsequent activation of the fatty acid ester in the melt additive is carried out on the surface of the polyolefin material by applying a formulation containing a silicon compound and a quaternary ammonium compound.
- (57) Zusammenfassung: Die Erfindung bezieht sich auf Polyolefinmaterialien, insbesondere Fasern und/oder Filamente und/oder Vliese und/oder Vliesprodukte, hergestellt aus mindestens einem Polyolefin und einem Schmelzadditiv, enthaltend einen Fettsäureester, wobei eine nachträgliche Aktivierung des im Schmelzadditiv vorhandenen Fettsäureesters auf der Oberfläche des Polyolefinmaterials durch Aufbringen einer Formulierung, die eine Silikonverbindung und eine quarternäre Ammoniumverbindung enthält,



- 1 - .

# Hydrophile Polyolefinmaterialien und Verfahren zu deren Herstellung

5 Die vorliegende Erfindung betrifft hydrophile Polyolefinmaterialien, insbesondere Fasern und/oder Filamente und/oder Vliese und/oder Vliesprodukte, hergestellt aus einer Mischung aus mindestens einem Polyolefin und mindestens einem Schmelzadditiv, enthaltend einen Fettsäureester, wobei die 10 Polyolefinmaterialien eine nachträgliche Aktivierung des im Schmelzeadditiv enthaltenen Fettsäureesters auf der Oberfläche des Polyolefinmaterials aufweisen.

Polyolefine, insbesondere Polyethylen, Polypropylen sowie deren 15 Copolymere, sind als Materialien für die Herstellung von Vliesstoffen etabliert.

Typische Anwendungen, in denen Vliesstoffe aus Polyolefinen eingesetzt werden, sind Hygieneprodukte (Baby- und Damenhygiene, Inkontinenzprodukte) sowie Filtermaterialien.

- 20 Werden Vliese beispielsweise als Topsheet in Babywindeln eingesetzt, müssen Sie für Körperflüssigkeiten wie z.B. Urin permeabel sein. Aufgrund des ausgesprochen hydrophoben Charakters der Polyolefine ist dann eine hydrophile Ausrüstung die vorzugsweise nachträglich notwendig, in Form sogenannten Topical Treatments erfolgt. Dabei werden wässrige
- 25 Flotten, die amphiphile, oberflächenaktive Substanzen kationische enthalten, vorzugsweise (quarternäre (Sulfate, Phosphate) Ammoniumsalze), anionische oder nichtionische (Ethoxylate, Ester, Alkohole, Silikone)
- 30 Komponenten, bzw. Formulierungen aus diesen Substanzen, eingesetzt.

Aus US 6,008,145 ist eine Rezeptur für die permanente Hydrophilierung von Polyolefinfasern, -filamenten und daraus hergestellten Textilien unter Verwendung quarternärer

35 Ammoniumverbindungen bekannt.

Nach US 963,929 und DE 19645380 werden nichtionische Tenside in Verbindung mit kationisch modifiziertem Polydimethylsiloxan eingesetzt.

6,028,016 beschreibt eine Rezeptur und Methode, 5 Vliesstoffe dauerhaft benetzbar auszurüsten, wobei die Rezeptur Viskositätsmodifier zur gezielten Einstellung Viskosität üblicherweise nicht verwendbarer oberflächenaktiver Substanzen aufweist, indem ein alkyliertes Polyglykosid in Verbindung mit oberflächenaktiven Substanzen, z. B. Mischungen aus modifiziertem Rizinusöl und Sorbitanmonooleat, verwendet wird.

10

20

30

Eine weitere Methode zum hydrophilen Ausrüsten von Polyolefinoder Polyesterfasern wird in DE 19851688 beschrieben, wobei eine Mischung aus Polyolefin oder Polyester sowie einer Verbindung, welche mindestens eine Substanz aus der Klasse der ethoxylierten Zuckerester beinhaltet, offenbart wird.

In US 6,211,101 werden dauerhaft hydrophile Fasern und daraus hergestellte Vliesstoffe beschrieben, welche bevorzugt medizinischen und Hygienebereich zum Einsatz kommen sollen und bei denen das Agens zur Ausrüstung der Fasern aus einem amphoionischen, oberflächenaktiven Betain und einem Dicarbonsäureester, hergestellt aus hochmolekularen Hydroxyfettsäureestern, besteht.

- 25 In der Praxis zeigt sich allerdings, dass das Topical Treatment von Vliesstoffen mit folgenden Nachteilen verbunden ist:
  - Die oberflächenaktiven Substanzen werden im Gebrauch 1. durch Urin und andere Körperflüssigkeiten ausgewaschen, wodurch die hydrophilen Eigenschaften verloren gehen.
  - Die ausgewaschenen oberflächenaktiven Substanzen stören 2. Absorptions- und Flüssigkeitsverteilungs-prozesse Hygieneprodukten.
- 3. Die Verteilung der oberflächenaktiven Substanzen auf 35 dem Vlies erfolgt oftmals nur ungleichmäßig.

Zur Verbesserung der Verarbeitbarkeit von Polyolefinen werden oftmals sogenannte Prozesshilfsmittel als Schmelzadditiv eingesetzt. Dabei finden z.B. mit polaren Gruppen versehene Fettsäurederivate als "externe Gleitmittel" Verwendung. (Ullmann's Encyclopedia of Industrial Chemistry, VCH Weinheim, 5<sup>th</sup> Ed., Vol. A20, S. 479)

Wenig verbreitet ist allerdings bisher der Einsatz solcher Schmelzadditive zur gezielten Hydrophilierung von Polyolefinvliesen. Aufgrund von Phasenunverträglichkeit findet eine Migration von hydrophilen Resten an die Faseroberfläche statt. Die Migration findet im Verlaufe des Spinnprozesses in der Polymerschmelze aber auch noch nach dem Spinnprozess in der semikristallinen Faser statt.

10

Zum Einsatz von hydrophilen Schmelzadditiven werden in der US 5,439,734 Vliesstoffe mit dauerhafter Benetzbarkeit, bestehend aus einem Polyolefin und hydrophilen Additiven, welche Fettsäuren verestert mit dihydroxylierten Polyethylenglykolen umfassen, beschrieben.

Des weiteren sind aus der US 5,969,026 benetzbare Fasern und 20 Fäden bestehend aus Polymeren und eingearbeiteten Benetzungsreagenzien bekannt, wobei die Polymere aus der Klasse der Polyolefine, Polyester und Polyamide ausgewählt sind und die aktive Substanz essentiell aus einem Glycerid besteht.

25 In den US 5,240,985, US 5,272,196, US 5,281,438, US 5,328,951, US 5,464,691 werden amphiphile Additive zur Modifizierung von offenbart, bestehen die Polvolefinen dabei amphiphile einer A-B-A-Kombination von zentraler Verbindungen aus hydrophiler Gruppe, z.B. Polyethylenglykol, verbunden mit zwei Seitengruppen, welche aus der Klasse der Fettsäuren oder 30 langkettigen Alkohole selektiert werden.

Bekannt sind weiterhin aus US 5,696,191 und US 5,641,822 oberflächenmigrierende, extrudierbare thermoplastische
35 Mischungen, bestehend aus mindestens einem Polyolefin und einem Additiv, wobei das Additiv ein Polysiloxanpfropfcopolymer mit Polyalkenoxidseitenketten ist. Durch Extrusion der Mischung

- 4 -

lassen sich benetzbare Vliesstoffe herstellen, welche auch nach zwei Jahren noch die entsprechenden Eigenschaften aufweisen.

Ebenfalls bekannt sind aus US 20020019184 Polymere mit verbesserter Hydrophilie, welche erzeugt werden durch Zusatz einer entsprechenden Menge eines Additives, bestehend aus Fettsäuren verestert mit Polyethylenglykolen.

In der US 20010008965 werden Multikomponentenfasern, bei welchen die erste Komponente aus einem hydrophoben Polypropylen und eine zweite Komponente aus einem Blend eines hydrophoben Polypropylen und einem hydrophilen Schmelzadditiv besteht, beschrieben, dabei ist die zweite Komponente an der Oberfläche der Fasern positioniert.

WO 9842767A1, WO9842776A1 und WO9842898A1 offenbaren einen Prozess für die Herstellung einer Polyolefinmischung mit verbesserter Kompatibilität zu Adhesiven und/oder Coatings. Die Mischung besteht aus einem Polyolefin, einem migrierenden Amphiphilen und einem Übergangsmetall.

15

20

35

In den Patenten US 20020002242A1 und WO0158987A2 wird eine Möglichkeit beschrieben, die Oberflächenenergie von polymeren Substraten durch Einsatz neuer amphiphiler Blockcopolymere zu erhöhen, indem die Blockcopolymere, bestehend aus linearen hydrophoben Polymeren oder Oligomeren und einem statistisch hyperverzweigten Polymer oder Oligomer, völlig oder partiell mit lipophilen Endgruppen ausgerüstet sind.

Die US 5,582,904 beschreibt eine Methode und ein daraus resultierendes Produkt, wobei hydrophobe Polyolefinvliesstoffe mit hydrophilen Eigenschaften ausgerüstet werden. Hierzu wird der Polymerschmelze ein notwendiger Gehalt eines alkoxylierten Fettsäureamins, optional in Kombination mit bis zu 60 Gew-% eines primären Fettsäureamids, zugegeben.

Weiterhin sind aus der WO 0071789 Polypropylenfasern und daraus bekannt, herstellbare Gebilde bei welchen Fettsäuremonoglycerid dem Polypropylen als Schmelzadditiv weitere in zugefügt wird und Zusätze Form von und antimikrobiellen Substanzen Hydrophilieverbesserern verwendet werden.

Letztendlich werden in der WO 0242530 Fasern, Filamente und Vliesstoffe offenbart, die aus einem Schmelzeblend aus einem Polyolefin und einem Additiv bestehen, wobei das Additiv eine chemische Substanz, zusammengesetzt aus einer Alkylkette und einem hydrophilen Oligomer, ist. Die hergestellten Vliesstoffe zeigen eine dauerhafte Benetzbarkeit vorzugsweise gegenüber Körperflüssigkeiten.

Die mit Schmelzadditiven hydrophilierten Hygienevliese zeichnen sich insbesondere durch die hohe Permanenz der hydrophilen Gruppen auf der Faseroberfläche aus. Das durch Schmelzadditive erreichte Hydrophilieniveau ist jedoch in vielen Fällen zu gering, um den Anforderungen in der Hygieneindustrie gerecht zu werden.

15 An dieser Stelle setzt die Erfindung ein.

20

. 30

35

Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, Polyolefinmaterialien insbesondere Fasern und/oder Filamente und/oder Vliese und/oder Vliesprodukte bereitzustellen, die gezielt und dauerhaft das für den Anwendungszweck erforderliche Niveau der Hydrophilie der Polyolefinmaterialien bzw. Permanenz der hydrophilen Eigenschaften aufweisen und eine spontane Benetzbarkeit der Oberfläche der Polyolefinmaterialien (initial wetting) besitzt.

Erfindungsgemäß wird diese Aufgabe durch die Ansprüche 1 bis 25 13, durch hydrophile Polyolefinmaterialien, insbesondere und/oder Filamente und/oder Vliese Vliesprodukte bestehend aus einer Mischung aus mindestens einem Polyolefin und einem Schmelzadditiv, enthaltend Fettsäureester, mit der allgemeinen Formel

R-CO-O-CH2-CH2-O-R'

wobei R ein gerad- oder verzweigtkettiger Alkylrest mit 23 bis 35 C-Atomen ist, und wobei

 $R' = H_1, -CH_3, -C_2H_5, -C_3H_7, -C_4H_9$ 

- 6 -

ist, gelöst, wobei die hydrophilen Gruppen der Fettsäureester dabei durch Aufbringen kleiner Mengen einer oberflächenaktiven Substanz eine nachträgliche Aktivierung an der Faseroberflächen der Polyolefinmaterialien aufweisen.

Mischung, bestehend aus einem Polyolefin einem Schmelzadditiv, enthaltend einen Fettsäureester, zur Herstellung der Polyolefinmaterialien wird dabei in bekannter Art und Weise extrudiert. Nachfolgend werden in einem üblichen Verfahren Fasern und/oder Filamente und aus diesen wiederum anschließend Vliese und/oder Vliesprodukte hergestellt, wonach erfindungsgemäß durch Aufbringen anschließend oberflächenaktiven Substanz, einer Formulierung in Form einer auf die Faseroberfläche der Zubereitung, wässrigen Polyolefinmaterialien eine nachträgliche Aktivierung des Fettsäureesters erfolgt.

10

15

20

Bevorzugt ist das Polyolefin ausgewählt aus einer Gruppe umfassend Homo-, Co-, Random- und/oder Block(co)polymere des Ethens und/oder Propens. Aber auch Copolymere mit höheren Alkenen, so insbesondere auch Buten, Hexen und/oder Octen, sind möglich. Als besonders geeignet haben sich insbesondere die folgenden Polymere erwiesen:

Poly(ethylene) wie HDPE (high density polyethylene), LDPE (low density polyethylene), VLDPE (very low density polyethylene), 25 LLDPE (linear low density polyethylene), MDPE (medium density polyethylene), UHMPE (ultra high molecular polyethylene), VPE (vernetztes Polyethylen), HPPE (high pressure polyethylene), wie isotaktisches Polypropylen; Poly(propylene) Polypropylen; Metallocen-katalysiert 30 syndiotaktisches schlagzähmodifiziertes Polypropylen, hergestelltes Polypropylen, Random-Copolymere auf Basis Ethylen, Propylen und höheren 1-Olefinen, Blockcopolymere, auf Basis Ethylen, und Propylen; EPM (Poly[ethylen-co-propylen]); EPDM (Poly[ethylen-35 co-propylen-co-Dien]).

- 7 -

Geeignet sind weiterhin Pfropfcopolymere sowie Polymerblends, d. h. Mischungen von Polymeren, in denen unter anderem die vorgenannten Polymere enthalten sind, beispielsweise Polymerblends auf Basis von Polyethylen und Polypropylen.

5

Bevorzugt sind des weiteren Copolymere des Ethens und/oder Propens mit höheren Olefinen und/oder Diolefinen.

Besonders bevorzugt ist als Polyolefin ein Homopolymer des 10 Ethens oder Propens. In einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung weist die Mischung 0,5 bis 10 Gew%, weiter bevorzugt 0,5 bis 3 Gew%, noch weiter bevorzugt 1 bis 2,5 Gew%, Schmelzadditivs auf. Des weiteren kann die Mischung insbesondere 0,05 bis 2 Gew%, bevorzugt 0,1 bis 0,5 Gew%, 15 Titandioxid aufweisen. Bevorzugte Mischungen weisen 96 bis 99 Gew% Homopolypropylen bzw. Homopolyethylen, 0 bis 1 Titandioxid und 1 bis 3 Gew% Schmelzadditiv auf. Derartige Mischungen konnten problemlos zur Herstellung eines Polyolefinmaterials wie beispielsweise ein Spinnvlies 20 eingesetzt werden, und zwar trotz der in der thermoplastischen Schmelze vorherrschenden hohen Temperaturen in einem Bereich zwischen 190 und 310°C. Zur Herstellung der thermoplastischen Schmelzen kann zunächst die erfindungsgemäße Mischung ungeschmolzenen Zustand miteinander vermengt und anschließend 25 geschmolzen werden, es kann jedoch auch das Schmelzadditiv und gegebenenfalls weitere Zusatzstoffe wie Titandioxid mittels Seiten-Zuführungen in einen Extruder der Polyolefinschmelze zugeführt werden.

Die 30 Erfindung betrifft weiterhin hydrophile Polyolefinmaterialien wie beispielsweise Fasern und/oder Filamente und/oder Vliese und/oder Vliesprodukte, die auch Bikomponentenfasern enthalten können. Beispielsweise kann eine Kern-Mantel-Struktur bei der Herstellung der Fasern bzw. Filamente geschaffen werden. Gemäß einer Ausgestaltung weist 35 nur der Mantel des Polyolefinmaterials ein Schmelzadditiv auf.

10

20

25

30

35

Der Kern ist nicht mit Schmelzadditiv ausgerüstet. Eine andere Ausgestaltung sieht vor, daß der Kern ein Homopolypropylen, der Mantel wiederum ein Homopolyethylen aufweist, welches mit dem Schmelzadditiv ausgerüstet ist. Solche Strukturen erlauben es, das Schmelzadditiv nur in denjenigen Bereichen vorzusehen, in Entfaltung zur seiner hydrophilen Eigenschaft notwendig ist. Neben einer Kern-Mantel-Struktur kann ein Faserbzw. Filamentquerschnitt auch andere Mehrkomponentenverteilungen aufweisen. Beispielsweise können dies Segmentstrukturen, Halbmondstrukturen, nichtrunde Geometrien oder sonstige Strukturen sein.

Eine bevorzugte Ausgestaltung der Erfindung zur nachträglichen Aktivierung des im Schmelzadditiv enthaltenen Fettsäureesters 15 der Faseroberfläche des Polyolefinmaterials ist eine Formulierung in Form einer wässrigen Zubereitung, erfindungsgemäß eine kationisch modifizierte Silikonverbindung eine quarternäre Ammoniumverbindung enthält, die quarternisierter Ester aus Fettsäuren und Triethanolamin ist. . Dabei ist die Formulierung in Form einer wässrigen Zubereitung bevorzugt physikalisch auf der Faseroberfläche des Polyolefinmaterials fixiert.

In einer Ausführungsform der Erfindung weist die Mischung, aus der die hydrophilen Polyolefinmaterialien hergestellt sind, 0,01 bis 0,5 Gew-%, vorzugsweise 0,05 bis 0,15 Gew-% Formulierung zur Aktivierung des im Schmelzadditiv enthaltenen Fettsäureesters auf der Faseroberfläche auf.

Die Erfindung betrifft weiterhin eine Faser und/oder Filament und/oder ein Vlies und/oder Vliesprodukte, hergestellt aus dem erfindungsgemäßen Polyolefinmaterial.

Die erfindungsgemäßen Polyolefinmaterialien, insbesondere und/oder Filamente und/oder Vliese Vliesprodukte , hergestellt aus einer Mischung aus mindestens mindestens einem einem Polyolefin und Schmelzadditiv, enthaltend einen Fettsäureester, wobei die Polyolefinmaterialien eine nachträgliche Aktivierung des im

Schmelzeadditiv enthaltenen Fettsäureesters auf der Oberfläche

- 9 -

des Polyolefinmaterials aufweisen, sind neben der Anwendung in einem sogenannten "top sheet" auch einsetzbar als sogenannte "acquisition layer". Aufgrund ihrer permanent hydrophilen Eigenschaften können derartige Polyolefinmaterialien neben dem 5 Einsatz bei Hygiene- und/oder Medikalartikeln auch dort eingesetzt werden, wo es auf eine schnelle Flüssigkeitsaufnahme ankommt. Dies ist beispielsweise im Filterbereich der Fall.

So kann eine Filterlage die erfindungsgemäßen hydrophilen 10 Polyolefinmaterialien in Form von Vliesen aufweisen, wobei die Flüssigkeit an eine weiter darunter liegende Schicht transportiert wird. Partikel in der Flüssigkeit können durch das Vlies jedoch zurückgehalten werden. Durch die schnelle Flüssigkeitsaufnahme wird vermieden, daß sich vor dem Vlies ein Flüssigkeitsstau bildet.

Gemäß einer Ausgestaltung weist das erfindungsgemäße Polyolefinmaterial Durchdringzeiten (Repeated Strike Through Time) nach der EDANA Testmethode ERT 154.0-00 von kleiner als 5 s auf.

Weiter bevorzugt weist das Polyolefinmaterial bei Bestimmung des Überlaufgewichts gemäß EDANA Testmethode ERT 152.0-99 (Repeated Run-Off) ein Überlaufgewicht von weniger als 25 Gew-% der Testflüssigkeit, bezogen auf die aufgegebene Flüssigkeitsmenge, auf.

25

und weitere vorteilhafte Ausgestaltungen und Weiterbildungen der vorliegenden Erfindung werden anhand der nachfolgenden Beispiele näher erläutert. Die dabei dargelegten Merkmale können mit den weiter oben beschriebenen zusätzlichen Weiterbildungen führen, die im einzelnen jedoch hier nicht ausgeführt werden. Es zeigen im einzelnen:

- Fig. 1 einen Ausschnitt aus einem Hygieneprodukt;
- Fig. 2 einen Ausschnitt aus einem Ölaufsaugfilter;
- 35 Fig. 3 einen Ausschnitt aus einem flüssigkeitsaufnehmenden Produkt.

- 10 -

Fig. 1 zeigt einen Ausschnitt aus einem Hygieneprodukt 1. Das Hygieneprodukt 1 weist eine Oberlage 2, eine Verteilungslage 3 und einen Kern 4 auf. Die Oberlage 2 ist aus einem Vliesstoff, hergestellt aus den erfindungsgemäßen hydrophilen Polyolefinmaterialien. Das aus den erfindungsgemäßen Polyolefinmaterialien hydrophilen hergestellte, hydrophile Vlies nimmt Flüssigkeit auf und leitet sie weiter an die 3. Von der Verteilungslage Verteilungslage 10 Flüssigkeit an den Kern 4 weitergegeben werden. Im Kern 4 wird die Flüssigkeit gespeichert. Neben der hydrophilen Eigenschaft der Oberlage 2 kann auch die Verteilungslage 3 hergestellt sein aus den erfindungsgemäßen hydrophilen Polyolefinmaterialien und somit stark hydrophil sein. Die Verteilungslage 3 kann jedoch auch aus einem anderen thermoplastischen Material hergestellt sein. Beispielsweise ist die Oberlage 2 ein Spinnvlies, während Verteilungslage 3 ein schmelzgeblasenes Vlies die Vorzugsweise weist Verteilungslage 3 eine höhere Hydrophilie, bevorzugt eine mindestens um 10%, weiter bevorzugt eine mindestens um 20% höhere auf als die Oberlage 2. Auf diese Weise wird eine Sogwirkung von einer Oberfläche der Oberlage 2 hin zur Verteilungslage 3 erzielt.

2 zeigt einen Ausschnitt aus einem Ölfilter 5. 25 Ölfilter 5 weist eine Sauglage 6 auf. Die Sauglage 6 dient einerseits der Aufnahme von in Kontakt mit der Sauglage tretendem Öl. Zum anderen dient die Sauglage 6 auch als Filter im Öl enthaltenen Partikeln, gegenüber die weitertransportiert werden sollen. Der Sauglage 6 schließt sich in diesem Beispiel eine weitere, nicht zwingend notwendige · Filterschicht 7 an. Die Filterschicht 7 ist vorzugsweise feinporiger als die Sauglage 6. Die Sauglage 6 dient als Vorfilter für die Filterschicht 7. Der Ölfilter beispielsweise für einen permanenten Einsatz vorgesehen sein, oder aber auch nur bei Bedarf eingesetzt werden. Die Sauglage 6 wird durch ein aus den erfindungsgemäßen hydrophilen

- 11 -

Polyolefinmaterialien hergestelltes Vlies gebildet. Die liegende Filterschicht 7, welche auch Saugeigenschaften aufweisen kann, kann ebenfalls ein Vlies welches erfindungsgemäßen sein, aus den hydrophilen Polyolefinmaterialien hergestellt ist. Die Sauglage 6 kann auch einzeln als Ölaufsaugmaterial dienen. Dieses findet beispielsweise dort Verwendung, austretendes Öl WO aus Maschinen o.ä. aufgefangen werden soll.

10 Fig. 3 zeigt eine Verwendung eines Vlieses, welches aus den erfindungsgemäßen hydrophilen Polyolefinmaterialien hergestellt ist, zur Flüssigkeitsaufnahme, bei der ein hydrophiles Vlies 8 9, hier zwischen zwei weiteren Lagen in einem Produkt angeordnet, enthalten ist. Das hydrophile Vlies 8 ist in der Lage, Feuchtigkeit im Produkt 9 aufzunehmen und in sich selbst zu speichern. Beispielsweise kann das Produkt 9 dazu eingesetzt werden, die im hydrophilen Vlies 8 gespeicherte Feuchtigkeit Bedarf wieder freizusetzen. Die bei Freisetzung beispielsweise durch Erwärmung des Produktes 9 erfolgen.

20

Nachstehend soll die Erfindung an Beispielen näher erläutert werden.

Es wurden unterschiedliche Polyolefinmischungen hergestellt und 25 aus diesen mittels des Lurgi-Docan-Spinnvliesprozesses Polyolefinmaterialien in Form eines Vlieses mit einem Basisgewicht von 30g/m² hergestellt. Im einzelnen wurden die Vliese aus den folgenden Materialien hergestellt:

### 30 Referenz

Als Referenz wurde ein Spinnvlies hergestellt aus 100 Gew% Homopolypropylen (Firma Basell, Moplen HP 460R), welches eine Standard-Grundstabilisierung für den Extrusionsprozeß aufweist.

- 12 -

Mischung 1 wies 98 Gew% des Homopolypropylens gemäß der Referenz sowie zusätzlich 2 Gew% des Schmelzadditivs  $C_{25}H_{51}-CO-O-CH_2-CH_2-O-CH_3$  auf.

5

15

20

### Mischung 2

Mischung 2 wies 97,6 Gew% des Homopolypropylens gemäß der Referenz, 2 Gew% des Schmelzadditivs gemäß Mischung 1 sowie zusätzlich 0,4 Gew% eines Titandioxid-Masterbatchs (Firma Clariant, Remfin RCLAP, Korngröße 2,2 bis 2,6 microns) auf.

Sowohl die Referenz als auch die Mischungen 1 und 2 wurden unter identischen Verfahrensbedingungen zu einem Spinnvlies verarbeitet.

Die erfindungsgemäße Aktivierung der Fettsäureester auf der Faseroberfläche, der aus der Mischung 2 hergestellten Vliese, erfolgte mittels Handsprühpistole durch Aufbringen einer Formulierung B in Form einer wässrigen Zubereitung, enthaltend unter anderem eine Silikonverbindung, die kationisch modifiziert ist und eine quarternäre Ammoniumverbindung, die ein quarternisierter Ester aus Fettsäuren und Triethanolamin ist, auf das Vlies und anschließender Trocknung bei Raumtemperatur über einen Zeitraum von 10 Stunden.

25 Zum Vergleich hierzu wurde ein Vlies aus Mischung 2 in gleicher Art unter Verwendung einer Formulierung A in Form einer wässrigen Zubereitung behandelt, wobei die Mischungen folgende Mengen an Formulierungen A bzw. Formulierungen B aufweisen:

- 30 Muster 8: 0,15 Gew-% Formulierung A
  - Muster 9: 0,05 Gew-% Formulierung B
  - Muster 10: 0,15 Gew-% Formulierung B

Wie der Tabelle 2 zu entnehmen ist, enthalten die Mischungen 35 der Muster 2 bis 5 aus reinem Polypropylenvlies als Referenz ebenfalls verschiedene Mengen an Formulierungen A und Formulierungen B.

- 13 <del>-</del> ·

Zudem weist das Muster 11 eine Behandlung mit reinem Wasser auf. Damit wird der aktivierende Effekt der reinen Befeuchtung ohne Verwendung der Formulierung A bzw. Formulierung B untersucht.

5

10

Die Hydrophilie der Muster bzw. Permanenz der hydrophilen Eigenschaften wurden durch Repeated Strike Through Time Messungen gemäß der EDANA Testmethode ERT 154.0.00 bzw. Repeated Run Off Messungen gemäß der EDANA Testmethode ERT 152.0-99) ermittelt (Tabellen 2 und 3).

Darüber hinaus wurde das Auswaschverhalten (wash-out) in

Darüber hinaus wurde das Auswaschverhalten (wash-out) in Anlehnung an US 5,945,175 der hergestellten Spinnvliese aus den Mischungen 1 und -2 ermittelt (Tabelle 1).

15 Das Auswaschverhalten (wash-out) wurde mittels der folgenden Testmethode ermittelt:

Man bestimmt vor dem Eintauchen des Spinnvlieses in das Wasser dessen Oberflächenspannung nach DIN 53914. Aus dem Vliesstoff werden Proben ausgestanzt (ca. 2,5 x 22 cm, etwa 0,17 g) und für 30 Minuten in 80 ml Wasser getaucht. Anschließend wird die Oberflächenspannung des Wassers erneut gemessen.

25

20

### Tabelle 1

Oberflächenspannung	Mischung 1	Mischung 2		
(mN/m)				
Vor dem Test	72,5	72,5		
Nach dem Test	65,5	66,8		

Üblicherweise wird bei Polyolefinen mit einer nachträglichen 30 hydrophilen Ausstattung nach dem "Wash-out"-Test die Oberflächenspannung deutlich unter 60 mN/m gesenkt. Wie die

- 14 -

Testergebnisse für Mischung 1 wie auch Mischung 2 zeigen, Oberflächenspannung bei den erfindungsgemäß hergestellten Vliesen jedoch annähernd konstant. Daraus ist der zu ziehen, daß ein Auswaschen des Schmelzadditivs unterbleibt. Mischungen 1 und 2 sowie auch weitere erfindungsgemäße Mischungen ermöglichen eine permanent hydrophile Vliesherstellung. Insbesondere wird Schmelzadditiv in einer derartigen Menge zugesetzt, daß das "Wash-out"-Test Wasser nach dem eine Oberflächenspannung 10 aufweist, die sich um weniger als 15% gegenüber ursprünglichen ändert. Vorzugsweise liegt die Änderung der Oberflächenspannung des Wassers in einem Bereich, der unterhalb von 2% liegt. Eine vorteilhafte Oberflächenspannung des Wassers nach Auswaschung des Vlieses liegt in einem Bereich zwischen 60 15 mN/m und 70 mN/m.

Die Durchdringzeit (Repeated Strike Through Time) gemäß EDANA ERT 154.0.00 ist in Tabelle 2 wiedergegeben.

20 Das Referenz-Vlies wies die für Polyolefine hydrophoben Eigenschaften auf. Der eingesetzte synthetische Urin (0,9%ige Kochsalzlösung) war nicht in der Lage, das Vlies zu durchdringen. Daher wurde der Test nach mehr als 60 Sekunden jeweils abgebrochen. Die jeweils mit dem Schmelzadditiv 25 hergestellten Vliese gemäß den Mischungen 1 und 2 dagegen wiesen Durchdringzeiten auf, die unterhalb von 4 Sekunden lagen. Wie aus der Tabelle 2 zu entnehmen ist, lagen die Zeiten bei dem Vlies aus Mischung 1 etwas unterhalb der Zeiten des Vlieses aus Mischung 2. Während beim Vlies nach Mischung 1 die hydrophilen Eigenschaften des Vlieses geringfügig nach dem ersten Lauf abnimmt, verstärkt sich die hydrophile Eigenschaft des Vlieses aus der Mischung 2 dagegen in den weiteren Läufen.

Wie aus den der Tabelle 2 zu entnehmenden Zeiten zu entnehmen 35 ist, ist das mit dem Schmelzadditiv ausgerüstete Vlies nicht nur im ersten Lauf in der Lage, für eine schnelle

PCT/EP2003/013826 WO 2004/052985

- 15 -

Durchlässigkeit des aufgetragenen künstlichen Urins zu sorgen. Vielmehr besteht diese Eigenschaft darüber hinaus mehrfacher Nässung. Dieses ist insbesondere wichtig bei Einsatz eines derartigen Vlieses als Oberlage in einer Windel, Binde 5 oder Inkontinenzprodukt. Bei diesen hat das Produkt in der Regel nicht nur einen einmaligen Flüssigkeitsschub aufzunehmen und zu verteilen, vielmehr wird gefordert, daß eine derartige Flüssigkeitsaufnahme und -verteilung auch wiederholbar ist. Um den Tragekomfort eines derartigen Hygieneartikels für den Nutzer zu erhöhen, weist das Vlies vorteilhafterweise eine Durchdringzeit auf, die auch nach dem dreimaligen Testlauf unterhalb von 4 Sekunden liegt.

15 Tabelle 2: Repeated Strike Through Time

Muster	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
	Referenz	Referenz	Referenz	Referenz	Referenz	Mischung 1	Mischung 2	Mischung 2	Mischung 2	Mischung 2	Mischung 2
Aktivierung	ı	0,15 Gew-% FA	0,05 Gew-% FB	0,15 Gew-% FB	0,3 Gew-% FB	ı	.1	0,15 Gew-% FA	0,05 Gew-% FB	0,15 Gew-% FB	Wasser
lgush in s	>60	1,8	>30	2,5	2,1	2,3	3,8	1,6	1,8	1,7	2,0
2gush in s	>60	>30	>30	14, 8	7,3	2,9	3,3	3,0	2,6	2,4	2,9
3gush in s	>60	>30	>30	12, 4	7,8	2,8	2,9	3,3	2,7	2,5	2,9

FA = Formulierung A

FB = Formulierung B

10

- 16 -

Es ist bekannt, dass Fettsäureester als Dispergiermittel für anorganische Füllstoffe, z.B. Pigmente, dienen können. EP0605831A1 wird der entsprechende Zusatz von Fettsäureestern zu Mischungen bestehend aus Ethylen/Olefin-Copolymeren anorganischen Füllstoffen beschrieben. Wie sich aber beim Vergleich der Eigenschaften der Vliesstoffe, hergestellt aus Mischung 1 und Mischung 2, zeigt, wirkt das Schmelzadditiv hierbei nicht als Dispergiermittel, sondern offenkundig ausschließlich als Hydrophilierungsmittel an der Faseroberfläche. Auch bei Zusatz von Titandioxid (Mischung 2) 10 werden niedrige Werte für die Repeated Strike Through Time gemessen.

Erwartungsgemäß weist das Muster 1 die für Polyolefine 15 typischen hydrophoben Eigenschaften auf, die durch lange Durchdringungszeiten gekennzeichnet sind.

Das erfindungsgemäße Aufbringen der Formulierung A auf die Oberfläche des Polyolefinmaterials (Vlies: Muster 8) führt dazu, dass kurzfristig das Hydrophilieniveau (niedrigere Strike Throughund Run Off Werte) des mit Schmelzadditiv ausgerüsteten Vlieses verbessert wird. Allerdings verschlechtern sich die Run-Off Werte mit zunehmender Zahl der Wiederholung.

20

30

35

Dennoch bewirkt die geringe Menge der Formulierung A (0,05 Gew-% bei Muster 8), die auf dem reinen PP-Vlies (Muster 2) noch keinen hydrophilierenden Effekt zeigt, in Kombination mit einem hydrophilierenden Schmelzadditiv (Muster 8) eine signifikante Verbesserung der Permanenz der Hydrophilie.

Überaschenderweise wurde beim erfindungsgemäßen Aufbringen geringer Mengen der Formulierung B (Muster 9 - 10) auf die Faseroberfläche des Polyolefinmaterials gefunden, dass sowohl das Hydrophilieniveau (niedrigere Strike Through- und Run Off Werte) als auch die Permanenz der hydrophilen Eigenschaften, gegenüber einem nur mit Schmelzadditiv modifizierten

Polyolefinmaterials (Vlies: Muster 7) verbessert wird.

- 17 ÷

Die in geringen Mengen nachträglich aufgebrachte Formulierung B, enthaltend ein kationisch modifiziertes Silicon und eine quarternäre Ammoniumverbindung, dient offensichtlich als Aktivator.

Während die Muster 3 - 5 ab dem 2. gush bei Repeated-Strike--Run-Off Messungen Through und eine starke Abnahme Hydrophilie aufweisen, welche auf ein Auswaschen der Formulierung B zurückzuführen ist, zeigen Muster 9 und 10 eine Verbesserung der Permanenz der Hydrophilie.

10

30

Durch die Aktivierung eines mit einem Schmelzadditiv modifizierten Vlieses mit Hilfe · geringer Mengen Formulierung B, vorzugsweise 0,05 bis 0,15 Gew-% werden erfindungsgemäß Vliese entsprechend Muster 9 und 10 erhalten, die sich durch gute, dauerhafte Hydrophilie auszeichnen. Dieses 15 Eigenschaftsprofil ist mit der Formulierung B alleine und ohne den Einsatz eines Schmelzadditivs nicht zu erzielen. Eine Auflagemenge von 0,3 Gew-% der Formulierung B auf einem reinen PP-Vlies entsprechend Muster 5 ist zu niedrig, um dem Material 20 eine den Mustern 8 und 9 vergleichbare Hydrophilie Permanenz der Hydrophilie zu verleihen. Ein Vergleich Hydrophilie sowie Permanenz der hydrophilen Eigenschaften von Muster 11 und Muster 7 zeigt, dass die Behandlung nur mit reinem Wasser keine signifikanten aktivierenden Effekte 25 bewirkt.

Vorteilhafterweise zeichnen sich die durch nachträgliche Aktivierung des hydrophilen Schmelzadditivs hergestellten Vliese deutlich durch eine verbesserte Hydrophilie im Vergleich zu einem nicht aktivierten Vlies aus, insbesondere bei spontaner Benetzung des trockenen Vlieses.

Tabelle 3: Repeated Run-Off

			<del></del>		ı		r		г	r	
Muster	1	2	3	4	5	6	7	. 8	9	10	11
	Referenz	Referenz	Referenz	Referenz	Referenz	Mischung 1	Mischung 2	Mischung 2	Mischung 2	Mischung 2	Mischung 2
Aktivierung	ı	0,15 Gew-% FA	0,05 Gew~% FB	0,15 Gew-% FB	0,3 Gew-% FB	I		0,15 Gew-% EA	0,05 Gew-% FB	0,15 Gew-% FB	Wasser
Run Off 1. gush in Gew-	100	11	93	55	20	-	15	1	16	15	42
Run Off 2. gush in Gew-	100	51	93	65	47	ſ	13	2	7	4	17
Run Off 3. gush in Gew-	100	80		73	73	ı	48	24	11	5	51
Run Off 4. gush in Gew-	-	-	-	-	_	-	ľ	47	12	3	62
Run Off 5. gush in Gew-	-	-	-	-	-	-	_	44	11	12	60

<sup>5</sup> FA = Formulierung A FB = Formulierung B

### Patentansprüche

 Hydrophile Polyolefinmaterialien, insbesondere Fasern und/oder Filamente und/oder Vliese und/oder Vliesprodukte, hergestellt aus einer Mischung aus mindestens einem Polyolefin und mindestens einem Schmelzadditiv, enthaltend einen Fettsäureester, mit der allgemeinen Formel

$$R-CO-O-CH2-CH2-O-R'$$

wobei R ein gerad- oder verzweigtkettiger Alkylrest mit 23 bis 35 C-Atomen ist, und wobei

15 
$$R' = H_1 - CH_3 - C_2H_5 - C_3H_7 - C_4H_9$$

ist,

20

dadurch gekennzeichnet, dass die Polyolefinmaterialien eine nachträgliche Aktivierung des im Schmelzadditiv enthaltenen Fettsäureesters auf der Oberfläche des Polyolefinmaterials durch Aufbringen einer oberflächenaktiven Substanz in Form einer Formulierung, die eine Siliconverbindung und eine quarternäre Ammoniumverbindung, enthält, aufweisen.

- 25 2. Polyolefinmaterial nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die Siliconverbindung kationisch modifiziert ist.
  - 3. Polyolefinmaterial nach Anspruch 1 und 2, dadurch gekennzeichnet, dass die quarternäre Ammoniumverbindung ein quarternisierter Ester aus Fettsäuren und Triethanolamin ist.

- Polyolefinmaterial nach Anspruch 1 bis 3,
   dadurch gekennzeichnet, dass die Formulierung zur nachträglichen Aktivierung des verwendeten Fettsäureesters auf
   einer Faseroberfläche eine wässrige Zubereitung ist.
- Polyolefinmaterial nach Anspruch 1 bis 4,
   dadurch gekennzeichnet, dass die Formulierung zur
   nachträglichen Aktivierung des verwendeten Fettsäureesters auf
   einer Faseroberfläche bevorzugt physikalisch auf der Oberfläche fixiert ist. (da in nicht enthalten)
- 6. Polyolefinmaterial nach Anspruch 1 bis 5,
  dadurch gekennzeichnet, dass dieses 0,01 bis 0,5 Gew-%,
   15 vorzugsweise 0,05 bis 0,15 Gew-%, der Formulierung zur
  Aktivierung des verwendeten Fettsäureesters auf einer
  Faseroberfläche aufweist.
- 7. Faser, hergestellt aus einem Polyolefinmaterial gemäß einem 20 der Ansprüche 1 bis 6.
  - 8. Filament, hergestellt aus einem Polyolefinmaterial gemäß einem der Ansprüche 1 bis 6.
- 9. Vlies, hergestellt aus einem Polyolefinmaterial gemäß einem der Ansprüche 1 bis 6.
- 10. Verwendung eines Polyolefinmaterials gemäß einem der Ansprüche 1 bis 6 zur Herstellung von Fasern und/oder30 Filamenten und/oder Vliesen und/oder Vliesprodukten.

11. Vlies, gemäß Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, dass es eine Durchdringzeit (Repeated Strike Through Time Messungen) gemäß EDANA Testmethode ERT 154.0.00 von kleiner als 5 s aufweist.

5

- 12. Vlies, gemäß Anspruch 8,
  dadurch gekennzeichnet, dass es bei Bestimmung eines
  Überlaufgewichts gemäß EDANA Testmethode ERT 152.0-99 (Repeated
  Run-Off) ein Überlaufgewicht von weniger als 25 Gew-% der
  10 Testflüssigkeit, bezogen auf eine aufgegebene
  Flüssigkeitsmenge, aufweist.
  - 13. Vliesprodukt, beinhaltend ein Vlies gemäß einem der Ansprüche 10 bis 11.

15

- 14. Verfahren zur Herstellung hydrophiler
  Polyolefinmaterialien, insbesondere Fasern und/oder Filamente
  und/oder Vliese und/oder Vliesprodukte, die mindestens aus
  einem Polyolefin und einem Schmelzadditiv, enthaltend einen
  20 Fettsäureester, bestehen,
  - dadurch gekennzeichnet, dass die Polyolefinmaterialien eine nachträgliche Aktivierung des im Schmelzadditiv enthaltenen Fettsäureesters auf der Faseroberfläche durch Aufbringen einer oberflächenaktiven Substanz in Form einer Formulierung, die
- eine Siliconverbindung und eine quarternäre Ammoniumverbindung, enthält, aufweist.